```
1/9/1
 .DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
  (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.
 009086911
 WPI Acc No: 1992-214329/199226
 XRAM Acc No: C92-097185
  Polyether cpd. prepn. - by ring opening addn. polymerising cyclic
  polyether in presence of double metal cyanide coordinated by tert.
  butanol ligand
 Patent Assignee: ASAHI GLASS CO LTD (ASAG )
 Number of Countries: 001 Number of Patents: 002
 Patent Family:
              Kind
 Patent No
                      Date
                               Applicat No
                                            Kind Date
                                                             Week
 JP 4145123
               A 19920519 JP 90266650
                                            A 19901005 199226 B
 JP 2653236
               B2 19970917 JP 90266650
                                              A
                                                  19901005 199742
 Priority Applications (No Type Date): JP 90266650 A 19901005
 Patent Details:
 Patent No Kind Lan Pg Main IPC
                                      Filing Notes
 JP 4145123
                   6 C08G-065/04
              A
                      5 CORG-065/04 Previous Publ. patent JP 4145123
JP 2653236
Abstract (Basic): JP 4145123 A
         Polyether cpd. is prepd. by ring-opening addn polymerising a cyclic
     ether in the presence of a double metal cyanide coordinated by an
    organic ligand of t-butanol.
          cyclic ether is pref. a 3 - 4 membered cyclic ether contq. a ring
    oxygen atom (e.g. 2 - 4C alkylene exide contg. opt. a halogen atom or tetrahydrofuran). The metal complex is of formula:
    Ma(M'x(CN)y)b(H2O)c(R)d(I). In (I) M is e.g, Zn(II), Fe(II), Fe(III),
    Co(II), Ni(II), A1(III), Sr(II), Mn(II), Cr(III), Cu(II), Sn(II),
    Pb(II), Mo(IV), W(VI), or W(IV), M' is e.g, Fe(II), Fe(III), Co(II),
    Co(IV), Cr(II), Cr(III), Mn(II), Mn(IV), V(IV), or V(V), R is
    t-butanol, a, b, x and y are each independently a positive integer
    dependent on the valencies and the co-ordination numbers of metals, c
    and d are each independently a positive integer dependent on the
    co-ordination number of the metals.
         USE/ADVANTAGE - Process utilises the coordinated double metal
    cyanide catalyst having a life as long as 5 - 10 times that of the
    conventional catalyst, to synthesise the polyether polyol having a high
    mol. wt. The polyether polyol is used as a raw material for preparing
    polyurethane, etc. or a surfactant, brake fluid, etc.
Title Terms: POLYETHER; COMPOUND; PREPARATION; RING; OPEN; ADD: POLYMERISE;
  CYCLIC: POLYETHER; PRESENCE; DOUBLE; METAL; CYANIDE; COORDINATE; TERT;
  BUTANOL: LIGAND
Derwent Class: A25; A97; H08
International Patent Class (Main): C08G-065/04
International Patent Class (Additional): C08G-065/28
File Segment: CPI
```

١

® 公開特許公報(A) 平4-145123

識別記号 庁内整理番号 @Int. Cl. 5 9167-4 1 NOF C 08 G 65/04 9167-4 1 65/28

@公開 平成4年(1992)5月19日

楽香請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

ポリエーテル化合物の製造方法 の発明の名称

> 順 平2-266650 @##

断 平2(1990)10月5日

@発明 者 ப் 🖽 和 彦 神奈川県横浜市港南区港南2-24-31 の発明 者 士 安 弘 光 東京都杉並区西萩南4-32-6 旭硝子株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目1番2号

弁理士 内 田 外2名 **何代理** 人

1. 発明の名称

の出 阿 人

ポリエーテル化合物の製造方法

2. 特許請求の範囲

1、 環状エーテル化合物を複金属シアン化物語 体触媒の存在下に開環付加重合させてポリエ ーテル化合物を製造するにあたり、有機配位 子としてターシャリーブタノールを配位させ た複金属シアン化物増体を触媒に用いること を持微とするポリエーテル化合物の製造方 j#

- 2. 複金属シアン化物類体がヘキサシアノコバル ト験亜鉛、ヘキサシアノ鉄壁亜鉛、ヘキサシ アノコバルト設鉄、あるいはヘキサシアノ鉄 散鉄である、 請求項第1項の方法。
- 1. 環状エーテル化合物をモノあるいはポリヒド ロキシ化合物へ開環付加重合させる、請求項 第1項の方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はポリエーテル化合物の製造に適した 触媒の製造方法、およびそれを用いたポリエー テル化合物の製造方法に関するものであり、特 にポリクレタンの原料として適したポリエーテ ルポリオールを製造する方法に関するものであ

[従来の技術]

多価のイニシエーターにアルキレンオキサイ ドなどの環状エーテル化合物を付加して得られ ろポリエーテルポリオールは、ポリウレタンの 原料として広く使用されている。また、ポリ エーテルポリオールは界面活性剤、ブレーキ液 などの作動油、ポリウレタン以外の合成樹脂の 原料、その他の用途に直接に、あるいは、種々 の化合物などを反応させて使用される。また. モノアルコールなどの1箇のイニシエーターを 使用して得られるポリエーテルモノオールも界 面活性剤や作動油、その他の原料として同様に

B L 15.

これらポリエーテル化合物の製造は、触媒の 存在下にイニシェーターの水酸基に環状エーチ ル化合物を開理付加度応させることにより行わ れる。水酸基に1分子の度状エーチル什合物が 開頭して付加されると、新たに1個の水醋基が 生成するので引展まごの反応が進行する。この 反アの始終として、大統化カリウムや大約化ナ トリウムかどの**独性ませい**質が广く原思されて いる。また軟件触媒としては、三フッ化ホウ ※ 様化マルミニウム 五粒化アンチモン 世 化算三葉などが知られており、特に三フッ化ホ ク 素エーテレートが有効であり、この酸性触媒 は強塩基性触媒が使用し難い分野、例えばハロ ゲン含有アルキレンオキサイドの開選付加反応 の触媒として使用されている。さらに、有機ス ズ化合物のような有機金属化合物を触嫌にしょ うとする例や、六フッ化リン酸リチウムを触場 とする例も報告されている。

また、高分子重ポリエーテル化合物合成態

城としてある種の項金属シアン化物類体の 類示されている(集団物序第3278437 時~第 3278459 号明城書、同第3427335 号明城書、同 第3427335 号明城書、村間号58-185621 号公 根、特殊格63-277236 号公報化と)。

[発明の解決しようとする課題]

しかしながら、これらの触導を用いる方法では、高分子豊のポリエーテルが得られ程く、さ 今に副反応生施物の生成費も少なくなく、分子豊分布の扱い高分子豊ポリエーテル化合物を得ることができないという問題点を有している。また、ある種の触媒は水や温度の影響を受けやすく、特に穴ファ化リン配リチウムなどは、交集中の水分と容易に反応して分解しファ飲を生態でするなど、その取扱が必ずしも容易でないという処理のも変し、

また、従来の確金属シアン化物類はは高分子 豊ポリエーテル化合物の合成用触識として必ず しも満足しうる活性を育していない。特に、触 繊維点が必ずしも十分とは含えない。

[腹題を解決するための手段]

本見明は、相談の問題点を解決すべくなされたものであり、現金属ンアン化物理体について さらに検討した結果、現金属ンアン化物理体の 有機配位子としてターシャリープタノールを配 位させた接金属シアン化物理体が長い継ば呼点 を有していることを見出した。

本見明は、この触媒を使用したポリエーテル 化合物の製造方法を提供するものである。

本発明における推金属シアン化物類はは前記公別側に示されているように下記一般式(i) の構造を有すると考えられる。

W.[#'.(CN), (N.0)、(R)、 … (1)
(ただし、Mは Za(ロ)、Fe(ロ)、Fe(ロ)、Co(ロ)、N1(ロ)、A1(ロ)、Se(ロ)、Mn(ロ)、Cr(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Mn(ロ)、Fe(ロ)、Fe(ロ)、Co(ロ)、Co(ロ)、Co(ロ)、Co(ロ)、Rn(ロ)、Nn(u)、Nn(

よび y は、金属の原子係と配位数により変わる 正の整数であり、c および d は金属の配位数に より変わる正の数である。

ポリシアノメタレート (塩) A.[N".(CS)』]。 は、Aには水素やアルカリ金属をはじめとする 種々の金属を使用しうるが、リチウム塩、ナト リウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カル

計開手4-145123(3)

シウム塩が好ましい。特に好ましくは過常のア ルカリ金属塩、即ちナトリウム塩とカリウム塩 である。

得られる複金属シアン化物値はは上述の一般 式(1) のMとM、の組み合せにより増々の化 合物が可能であるが、なかでもMが Ze(日)。 Fe(日)、Fe(日)、Co(日)、A1(日) および Cu(日)、M、は Fe(日)、Fe(田)、Co(日)、Co(日) (Co(田) および Ce(田) が昇ましく、さらに は、Mが Ze(日)、Pe(日)、M、が Fe(日)、

Co(回) が好ましく、したがって複金減シアン化物類体の一般式(1) の制半部分は Zn.[Fe(CN).]。 Zn.[Co(CN).]。 Fe[Fe(CN1.[. Fe(Co(CN).] が好ましい。

金属塩とポリシアノメタレート塩を水と有機 溶剤の複合溶媒の溶液として同いる場合に使用 しうら有機溶剤は水と間溶圧のあらものであれ は特に限定されないが、アルコール、アルデレ、ケントン、エーテルなどである。水とこれら の有間溶剤との複合性はは増生で再度溶剤が50 の有間溶剤との複合性はは増生で再度溶剤が50 無以下が好ましく、特に30×以下が好ましい。 なお、この資産活剤としてテーシャリーファノ ールを使用することにより目的とする理念 フン化物理体が得られる。他の商産活剤を使用 した場合や育度溶剤を使用しない場合は、いっ た人理金菓シアン化物あるいほその超は製造 ターシャリーファノールを配位して目的とする 様を集化アン化物理体を指

本発明において、理金属シアン化物はたの一般式(1)に含まれる可度促促示にはフーシャリープタノール、助う 3・メチル・2・アロバノール、である。この可限度促示Rを推金基シアン化合物に接触させる方法は、金属性とポリシアノメタレート媒の溶液を混合して理金属シアノ化物理体が生成した流に有限配位子Rを透知し、十分に保持することによりなされる。これはより一般式(1)の4位に1~10を欠る。これ

以上のようにして選製された混合物から、吸引な過、遅心分離、加熱乾燥、減圧乾燥あるい はこれらを組合せた方法により、余分な浴ばお

よび有機配位子Rを除去することで本発明に使用しかる触媒が得られる。

以上のようにして海られた地域の活性をさらに高めるために、この種様を有理配位子Rよろいは角階配位子Rよろいは角階配位子Rと水の混合物中に分数させ、十分に推作した後、余分を減せを除去するといまだ。また、地域を有機配位子Rに分数させた場合になどでしる可値配位子Rを検去する必要はなく、スクリー状の複金属メアン化物様はと再様化合物Rのほ合物を触媒として明いることも可能である。

以上の一般式(1) で示される複金属シアン化 物理体の製造工程では、まず金属塩とボリシア ノメタレート(塩) との反応では 8℃~69℃で 行うことが好ましく、8℃~40℃で行うことが さらに好ましい。その後ターンャリーブタノー ルを配位させる場合は反応流にターシャリーブ タノールを減でし 125℃以下で熱感を行いの 能増することが好ましい。ターシャリーブラノー ル以外の有限配位子や有限が利を使用する場 会は、それを活加して無成を行い起想した後、 クーシャリープタノールを活加し加起して有間 他位子をターシャリープタノールと計らことが 計ましい、これらにおける動脈を強性機能の活 性低下を引き起こさないように 150で以下、特 に 131で以下で行うことが呼ましく、余分な来 や質問配位子を除去できる範囲で可能なかぎり 既い場面であることが終ましい。

用はエーチル化合物としては、原内に1個の 数素原子を育する3~4 美のほばエーテル基を なり化合物が適当である。特に呼ましい化合物 は、 次素数2~4のハロブンを含むあるいは含 まないアルキレンオキサイドとテトラとロフ ランである。その他、次素数5 以上の(ハロザ ン含有)アルキレンオキサイド、スチレンオキ サイド、グリシジルエーチル、グリシジルエス チル、その他のエボキサイドも使用しうる。好 ましい(ハロザンを用)アルキレンオキサイド に、エチレンオキサイド、プロゼレンオキサイド に、エチレンオキサイド、プロゼレンオキサイド ド、ブチレンオキサイド、プロゼレンオキサイド

15 開 平 4-145123-(4)

ン、 4.4.4ートリクロロー1.2 ーエボキレファ ンである。これら環状エーナル化合物は2種以 上併用することができ、その場合、それらを提 合して反応させたり、頑次反応させることがで まる。特に好ましい環状エーナルは炭素数3~ 4のアルキレンオキサイド、特にプロビレンオ キサイドである。

理状エーテル化合物はそれ単独で反応させることができるが、通常はヒドロキシ化合物をイ エシエータンとし、その水軽無に反応させる。 ヒドロキシ化合物は開速によって帰々のヒドロ キシ化合物を使用しうるが、ポリクレタン原料 として有用なポリエーテルポリオールは多層の とドロキシ化合物、Tなわちポリヒドロキ たおいではモノヒドロキシ化合物を使用することもできる。ポリヒドロキシ化合物の代表例は においてはモノヒドロキシ化合物の代表例は 多値アルコールと多値フェノールである。その 他、これらにアルキレンオキサイドを付加し であれる目的ポリオール化合物とりも低分子量

のポリエーテルポリオール、ポリアミンやエノ アミンにアルキレンオキサイドを付加して得ら れる目的ポリオール化合物よりも低分子量のポ リエーテルポリオール、ポリエステルポリオー ルなどの水酸薬を育する化合物を使用しうる。 軒ましいポリヒドロキシ化合物は、多価アルコ 一ル、多価フェノールなどのポリオール却であ る。これらのポリヒドロキシ化合物はまた、2 種以上の混合物であってもよい。ポリヒドロキ シ化合物の具体例は例えば下記のものがある が、これらに随られるものではない。また、水 は2個のポリヒドロキシ化合物の一種である。 多価アルコール:エチレングリコール、ジェ チレングリコール、プロピレングリコール、ジ プロピレングリコール、グリセリン、トリメチ ロールプロバン、ペンタエリスリトール、シグ リセリン、ソルビトール、デキストロール、メ チルグルコシド シェクローエ

多値フェノール:ビスフェノールA、フェ ノール、ホルムアルデヒド初期顧合物。

モノヒドロキン化合物としては、例えばメタ ノール、エタノール、プロパノール、高級脂肪 以アルコール、その他の1個アルコールやフェ ノール、アルキル重換フェノール、その他の1 佰フェノールがある。

ボリエーテル化合物は通常類状エーテル化合物、あるいはそれととドロキン化合物との混合 物、あるいはそれととドロキン化合物との混合 も、また、反応系に頂状エーナルを徐々に加え ながら反応を行うこともできる。反応は常温下 でも起きるが、必要により、反応系を加熱ある いは冷却することもできる。機能の使用責は計 に限定されるものではないが、使用するヒドロ キン化合物に対して1・5000pss 程度が適当で あり、30~1000pss がより呼ましい。機能の反 定系への導入は、初めに一括して導入してもよいし、 助に対象の検索との他の複数を行って複数されなポリエーテル化合物を落る。

得られるポリエーテル化合物の分子負は挤に

限定されるものではない。しかし、第高で海状である数品がその用途の重から好ましい。例えば、ボリウレタンの原料としては、水穀基係で乗してける~80の流状ボリエにを動心の飛光リスークトが好ましい。他の用途、列入には動心の原料なども上記程間のボリエーテル化合物は、それ事後であるいは他のボリエールが好ましい。本見明により得られるがリエールとして最も適当である。その他、本見明により得られるボリエーテル化合物は、それ自分により得られるボリエーテル化合物は、それ自分により得られるボリエーテル化合物は、それ自分を動き、まり得られるボリエーテル化合物などの他の化合物と反応させて何々の用途に使用しつる。

[実施例]

以下に示した方法で複金属シアン化物類体を 合成し、ポリオール合成用触媒としての特性を 検討した。

理会属シアン化物増体の合成

参考例【

関化亜粉 10g を含む liscoの水溶液とシアン粒コバルトカリウム 4gを含む liscoの水溶液と50gに メのターシャリーブタノール水溶液 10gcc を変りしたのが減速を得た。次いて吸引減速により個別して、日色の主版物を得た。この減減を30gに メのターシャリーブタノール水溶液で洗浄し度 別して 20g度を得し、変にクーシャリーブタノールで洗浄し度別して 10g度を得た。この 20g度を経じ、10g度を得た。この 20g度を経じ、10g度を発化する。

营考例 2

塩化亜剤 10g を含む10gcの水溶液と27と数コバルトカリウム4gを含む15cの水溶液溶液と70cの の10%のエチレングリコールジメチルエーテル 水溶液とにより反応、熱療を行いスラリー溶液 を得た。その後値通し、健康を得た。この健康 を10% ジエチレングリコールジメチルエーテル 水溶液で洗浄した後、更に濾過をして健康を は、ついでジエチレルグリコールジメチルエー テルで洗浄し濾過した。この環境を真空中で 120 でで乾燥し、粉砕を行なった。その後ター シャルブタノールを添加し、48時間室温にて松 埋した。

营考例3

塩化亜剤10gを含む130ccの水溶液とシアン起コバルトカリウム 4gを含む75ccの水溶液と 100ccの75%のジェチレングリコールジメチルエーテル水溶液とにより反応、熱液を行いスラリー溶液を得た。その使促進し、は減を得た。このは減を 40% ジェチレンブリコールジメチルエーテル水溶液で液浄した後更には過をしては減を構、ついでジェチレルグリコールジメチルエーテルで液浄し 渡過 した。このは 現を真空中で120 でで 乾燥し、粉を行びった。その使ファットプリールを流加し、45でにおいて 4 時間乾燥度を加え、変気中80でにおいて 4 時間乾燥度を加え、変気中80でにおいて 4 時間乾燥

比較参考所!

塩化亜鉛10g を含む10ccの水溶液中とシアン

はコパルトカリウム4、174 を含む15cの水溶液 と50%のジェチレングリコールジメチェーナル 水溶液を 100ccとを反応温度35℃の条件下で流 加、反応させた。この溶液を重点し、超液を再 た。この磁液を10%ジェチレングリコールジメ ナルエーテル水溶液で洗浄した復更に遭遇をし で確液を消、ついでジェチレルグリコールジメ トルエーテルで洗浄し湿透、乾燥、貯谷を行な い、複合金菓シアン化物度は触線を得た。 、複合金菓シアン化物度は触線を得た

比較泰考例 2

塩化亜鉛 8 g を含む (13ccの水溶液とシアン 製コバルトカリウム 4 c を含む 75ccの水溶液 と 8 ccの 10 %の エチレングリコールジメチェーテル 液を降た こより反応、無限を行ないスラー っ 液 速 を得た。その後 20 以 エチレングリコールジメチルエーテル 水溶液 で使停した 改更に 道道をして 道域を得、つい マエチレングリコールジメチルエーテルで 使冷し 遠遠した。この 通 減 を買 空中で (0でで 6 に) し 値速した。この 値減 を 頁 空中で (0でで 6 し) 砂砂を 行なった。その後 ジエチルグリコ

ールジメチルエーテルを追加し、変気中 80 でで 乾燥することで複合金属シアン化物類体腔媒を 得た。

景合特性の検討

スキンレス契の制圧オートクレーブ中に、グリセリンにプロピレンオキサイド(以下POと 片下ろ)を付加して得られる分子屋500のポリネキシブロピレントリオール 700g m を参考気下に投入した。これを120 でに昇進し、このを度した投金属シアン化物物体を置属方面を選集に増持しながら触媒作用が低下するまでPOを導入し続けた。比較参考例1の度金属シアンとも物理体を 0.25m(使用し、その触媒要を基準として他の触媒はスパルトの量が同一区の最便用し、比較参考例1の模域再のを基準に各触媒の呼吸を下足の表しに示す。

開始刺をビスフェノールAとし、POの代わりにエピクロルヒドリンを使用して上記と同じ方法で触ば丼命を制定した。比較参考例1の触ば丼命を基準に多難ばの呼命を下記の表

特別平4-145123 (6)

2 に示す。また、開始制に反応したエピクロル ヒドリンの相対的な選択率も表2に示す。

表!

複合金属シアン化物類体触媒	触媒の寿命
参考册 1	10.3
参考例 2	6.0
公 考 例 3	5.4
比較 参考例 1	1.0
比較参考例 2	1.1

表 2

複合金属シアン 化物 錯 体 触 雄	触媒の寿命	選択事
参考例 1	3.1	1.9
参考例 2	2.0	2.0
空考例 3	2.4	1.4
比較参考例!	1.0	1.0
比較参考例 2	1.0	0.9

[発明の効果

本発明は、従来よりも寿命の長い複金属シアン化物類体を使用して、高分子量のポリエーチ

ルオールを含成するものである。その触媒界命は、プロピレンオキサイドを反応させる場合、 従来の触媒の約5 × 10世の界命を有する。また、この触媒はエピクロルヒドリンの反応にた いしても活性が高くかつ弊命が長いという特徴 を有している。

代章人内 田 明代章人 获 原 恋 夫代章人 安 西 縣 夫